WATER-SOLUBLE DISAZO COMPOUND

Reflector 8

Publication number: JP60156759 **Publication date:**

1985-08-16

Inventor:

MATSUO TADASHI; INOUE JIYUNKO; HIRASAWA

YUTAKA

Applicant:

NIPPON KAYAKU KK

Classification:

- international:

C09B31/072; C09B31/072; C09B31/00; C09B31/00;

(IPC1-7): C09B31/072

- European:

Application number: JP19840010228 19840125 Priority number(s): JP19840010228 19840125

Report a data error here

Abstract of JP60156759

NEW MATERIAL: A compound shown by the formula I [X is nitro, or amino; A is group shown by the formula II, or III (R1 is H, methoxy, methyl, OH, nitro; R2 is H, methyl, methoxy, acetylamino, etc.; R3 is H, methoxy, or ethoxy; n is 0, or 1); Y is (methyl)amino, acetylamino, N-methyl-N-acetylamino (substituted) phenylamino, etc.; with the proviso that Y is bonded to 6-7 position of naphthalene nucleus, when X is nitro, cases where R1 is methoxy, ethoxy, R2 is H, methyl, methoxy, etc. and Y is (methyl)amino, phenylamino, etc. are omitted], and its copper complex compound. EXAMPLE:A compound shown by the formula IV. USE:For preparing polarizing film. Having improved sublimation resistance and heat stability. PREPARATION:A compound shown by the formula V is diazotized, and coupled with a compound shown by the formula VI, etc. to give a monoazo compound shown by the formula VII. This compound is further diazotized, and coupled with a compound shown by the formula VII, to give a compound shown by the formula I (X is nitro).

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

, 持設献8.

· Reference 8

⑲ 日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭60-156759

@Int.Cl.4

識別記号

庁内整理番号

母公開 昭和60年(1985)8月16日

C 09 B 31/072

7433-4H

審査請求 未請求 発明の数 1 (全6百)

公発明の名称

水溶性ジスアゾ化合物

②特 願 昭59-10228

20出 願 昭59(1984)1月25日

砂発 明 者 松 尾

正 鴻巣市箕田475-2

の発明者 井上

順子 川口市中青木3-1-16

豊 大宮市東大宮3-8-24

⑪出 願 人 日本化薬株式会社

東京都千代田区丸の内1丁目2番1号

砂代 理 人 弁理士 竹田 和彦

明期期

1. 発明の名称 水溶性ジスアゾ化合物

- 2. 特許請求の範囲
 - (1) 遊離酸として式(J)

 $X-O-CH=CH-O-N=N-A-N=N-OO-{1}{0}$ (I) SO₃H SO₃H SO₃H

(式(j)においてXはニトロ基又はアミノ基を、Aは式(a)又は式(b) 🛵

$$R_1$$
 (a) R_2 (b) R_2 (SO₂ H)_n

(式(a)又は(b)において R1は 水素原子、メトキシ基、エトキシ基、メチル基又は 水酸基を R2は水素原子、メチル基、メトキシ基、エトキシ基、アセチルアミノ 基又は ウレイド 巻を R2は水素原子、メトキシ基又はエトキシ基を n は 0 又は 1 を各々表わす)。

を表わす。又Yはアミノ基、メチルアミノ基、 アセチルアミノ 基、N - メチル- N - アセチ ルアミノ基、βーヒドロキシエチルアミノ基、 フェニル核がニトロ基、アミノ基、水酸基、 メチル基、スルホン酸基、カルポキシル基の 1~2個によって置換されていてもよいフェ ニルアミノ基又はペンゾイルアミノ基を表わ す。但しYはナフタリン核の6又は7位に結 合しているものとし、Xがニトロ基である場 合には式(a)の Ri がメトキシ基、エトキシ基、 ·Rzが水素原子、メチル基、メトキシ基、エト キシ基及びYがアミノ基、メチルアミノ基、 βーヒドロキシエチルアミノ基、フェニルア ミノ基、カルポキシフェニルアミノ基、スル ホフェニルアミノ基である場合を除く。〕 で表わされる水溶性ジスアゾ化合物又はこの 铜錯塩化合物。

3. 発明の詳細な説明 本発明は水溶性シスアゾ化合物に関する。更 に詳しくは遊離酸として式(I)

_ 1 _

$$X-O$$
-CH-CH-O-N-N-A-N-N-O- $\frac{7}{5O_3H}$ (1)

(式(I)においてXはニトロ基又はアミノ基を Aは式(a)又は式(b)を

$$R_{a}$$

$$(a) \qquad R_{a}$$

$$(SO_{a}H) \qquad (b),$$

(式(a)又は(b)において R, は水素原子、メトキン基、エトキン基、メチル基又は水酸基を、R2は水素原子、メチル基、メトキシ基、エトキシ基、アセチルアミノ基又はウレイド基を、R3は水素原子、メトキシ基又はエトキシ基を、nは0又は1を各々表わす)を表わす。又

Y は ア ミ ノ 基 、 メ チ ル ア ミ ノ 基 、 ア セ チ ル ア ミ ノ 基 、 N ー メ チ ル ー N ー ア セ チ ル ア ミ ノ 基 、 β ー ヒ ド ロ キ シエ チ ル ア ミ ノ 基 、 水 酸 基 、 メ チ ル 基 、 ス ル ホ ン 酸 基 、 カ ル ポ キ シ ル 基 の 1 ~ 2 個 に よ っ て 置 換 さ れ て い て も よ い フェニ ル ア ミ ノ 基 又 は ベ ン

- 3 -

式伽

で表わされる化合物を常法によりジアゾ化し、 式、(Ⅲa)、

(式 (Ⅲa)中、R1 およびR2は前配と同じ意味を なます。)

又は遊離酸として式 (IIIb)

(式 (Mb) 中、Ra および n は前配と同じ意味を 、 表わす。)

で表わされる化合物とカップリングし、遊離酸 として式 (IV)

リンセスフェン基を各々表わす。但しYはナフタリン核の6又は7位に結合しているものとし、
Xがニドロ基である場合には式回のRがメトキン基、エトキン基、Rが水素原子、メチル基、メトキン基、エトキン基及びYがアミン基、メテルアミノ基、カルボキシフェニルアミノ基、スルホフェニルアミノ基である場合を除く。〕で表わされる水溶性シスアソ化合物又はこの銅錯塩化合物に関する。

本発明のシスアゾ化合物はセルロース 繊維の 製色にも用いる事が出来るが、主な用金は低光 腹の製造用である。従来、個光腹製造用の着色 剤としてはヨウ素が用いられているが、急安 を用いた個光腹は耐昇華性が劣り、熱安定性が 低いので使用される分野が製限されている。本 発明の目的は耐昇華性熱安定性の優れた個光腹 製造用の化合物を提供する事にある。

本発明の水溶性ジスアゾ化合物は、一般的に は、次のように製造される。即ち遊離酸として

(式 (TV) 中、tA は前配と同じ意味を表わす。) で表わされるモノアゾ化合物を製造し、このも のを更にジアゾ化して遊離酸として式(V) : : : :

HO₂S

(式(V)中、Yは前配と同じ意味を表わし、基 Yは6位または7位にある。)で表わされる化 合物と常法によりカップリンクし、遊離散とし て式(VI)

(式 (VI) 中A.およびYは前配と同じ意味を表わし、基Yは6位または7位に結合している)で表わされる水溶性ジスアゾ化合物を製造する。 更に式 (VI) で表わされる化合物を破験領等で処理してその倒錯塩化合物を製造する。また式(VI)で表わされる化合物を製造する。また式(VI)で表わされる化合物を確化ソーグ等により還元した遊離酸として式(VII)

- 5, -

化毛霉菌 医腹唇 化二氯二甲烷基

$$H_2N-O$$
-CH=CII-O-N=N-A-N=N-O- $\frac{7}{4}$ Y (VII)
SO₄H SO₃H HO₃S

(式(VII)中、AおよびYは前記と同じ意味を 表わし、基Yは6位または7位に結合している) で表わされる化合物を製造し、式(VII)で表わさ れる化合物を製造し、更に必要に応じて硫酸銅 等で処理して式(VII)の化合物の銅錯塩化合物を 製造する。

式(J)で表わされる化合物は通常ナトリウム塩として製造するが、それらは、遊離酸として、あるいはカリウム塩、リチウム塩、アンモニウム塩、アルキルアミン、エタノールアミン類の塩として製造する事が出来る。

式 (IIIa)で表わされる化合物の具体的な例としては、 p - クレシジン、 2.5 - ジメトキンアニリン、 2.5 - ジエトキシアニリン、 アニリン、 p - キシリジン、 m - トルイジン、 N - アセチルー m - フェニレンジアミン、 5 - アセチルアミノー 2 - メトキシアニリン、 5 - ウレイドアミ

- 7 -

ー アミノベンゾイル)J 酸 、N-(4-丁ミノ - 3 - メチルペンゾイル)J酸、N - (β-ヒ ドロキシエチル)J酸、N-(3又は4ーカル ポキシペンゾイル) J 敵、N - (3 - 又は 4 -スルホペンゾイル)J酸、N-(4-アミノー 3 - スルホペンゾイル) J 酸、 N - (4 - ヒド ロキシー 3 - カルポキシペンゾイル) J 酸、N - (4 - ニトロフェニル) J 酸、1 - ヒドロキ シー1-アミノナフタレン-3-スルホン酸 (以下r酸と略す)、N-メチルr酸、N-ア セチルア酸、N-メチル-N-アセチルア酸、 N-フェニルT酸、N-(3-または4-カル ポキシフェニル)T酸、N-(3-または4-スルホフェニル7酸)、N-(4-アミノ-3 ースルホフェニル) r 酸、 N - (β-ヒドロキ シエチル) r 酸、 N - (p - メチルフェニル) r酸、Nーペンソイルr酸、N-(3-又は4 ーカルポキシペンゾイル) r 酸、N - (3 - 又 は4ースルホペンゾイル)ァ酸、N-(4-ア ミノー3ースルポペンゾイル) r 酸、Nー(4

ノー 2 ーメトキシアニリン、 N ーウレイドアミ ノーm-フェニレンジアミン等が挙げられ、式 (IIIb)で表わされる化合物の具体的な例としては 2-エトキシー1-ナタチルアミンー6-スル ホン酸、2ーメトキシー1ーナダチルアミン-6-スルホン酸、2-エトキシ-1-ナフチル アミン、αーナフチルアミン、2ーメトキシー 1-ナフチルアミン、1-ナフチルアミン-6 ースルホン酸、1-ナフチルアミン-7-スル ホン酸等が挙げられ、式Mで表わされる化合物 の具体的な例としては、1-ヒドロキシー6-アミノナフタレンー3ースルホン酸(以下J酸 と略す)N-フェニルJ酸、N-メチルJ酸、 NーアセチルJ酸、N-メチル-N-アセチル J酸、NーペンソイルJ酸、Nー(3ーまたは 4 - カルポキシフェニル) J 酸、 N - (3 - ま たは 4 - スルホフェニル) J 酸、 N - (4 - ア ミノー3ースルホフェニル) J 酸、N-(4-ヒドロキシー3ーカルポキシフェニル)J酸、 N-(4-ニトロペンソイル)J酸、N-(4

- 8 -

ーメチルペンゾイル) r 酸、 N ー (4 ー ニトロペンゾイル) *酸、 N ー (4 ー ニトロフェニル r 酸等があげられる。

式(I)のジスアゾ化合物又はこの網錯塩化合物を 個光素子(潛色剤) として用いるとこの様な 欠点が解消され、 偏光率が高く堅 年度に優れた 偏光膜を 得る 事が出来、 従来限定されていた 個光膜の 用途を 大幅に拡大することが出来る。 個光膜 製造の為の素材としては、 ポリピニルア

- 9 -

ルコール、セロファン等の水酸基を持った合成 又は再生のポリマー類又はナイロンのようなポリアミド系樹脂又はポリピニルアルコールと酢酸ピニルとの共重合物等の樹脂類が用いられる。 これらの素材を常法により式(I)のジスアゾ化合物又はこの銅錯塩化合物で染色又は着色して必要に応じ延伸処理して偏光腹がつくられる。

次に実施例により本発明をさらに詳しく説明 する。これらの実施例において部は、重量により そして百分率は、重量による。実施例において スルホン酸基、カルボキシル基は遊離の形で表 わすものとする。

実施例 1.

4-ニトロー 4-アミノスチルベンー 2.2'ージスルホン酸ソーダ 5 7.7 部を常法によりジアゾ化し、さらにとの中へ 2.5 ージメトキシアニリン2 0.9 部を塩酸水溶液に溶解したものを加え、酢酸ソーダで中和して、カップリングする。 反応が終了したら塩酸で酸析し、沪過、乾燥すれば77.8 部のモノアゾ化合物(次式)が得られた。

コールフィルムの最大吸収波長(Amax)は 6 1 0 nmであり深青色を呈した。この染色フィルムを延伸して偏光性のすぐれた染色フィルムをえた。
実施例 2.

実施例 1 において 2.5 ージメトキシアニリンの代りに 2 ーエトキシナフチルアミン - 6 ースルホン酸 3.6.5 部を、 N - (3 - カルポキシー 4 ーヒドロキシフェニル) J 酸の代りに r 酸 3.0.6 部を使用する事を除いて実施例 1 と同様にして、 次式で示す水溶性シスアゾ化合物 9.3.4 部を得た。

このジスアゾ化合物で染色されたポリピニルアルコールフィルムの最大吸収波長(lmax)は627 nm であり深青色を呈する。この染色フィルムに延伸処理を施し俱光性のすぐれた染色フィルムをえ

このモノアダ化合物 7 7.8 部を水 1 7 0 0 部に 苛性ソーダ 1 1.7 部と共に溶解し、この溶液に亜 硝酸ソーダ 1 0.3 部を溶解する。別に、水 1 6 0 部、 3 5 多塩酸 7 5 部で塩酸水溶液を作り、これに前 配のモノアゾ化合物と苛性ソーダ、亜硝酸ソーダ との混合溶液を滴下して 1 5 ~ 2 0 ℃でジアゾ化 する。ジアゾ化が終了したらスルファミン酸を加 えて過剰の亜硝酸 イオンを消去する。 N ー (3 ー カルボキシー 4 ーヒドロキシフェニル) J 酸 4 8.0 部を 1 0 多ソーダ灰水溶液 1 0 0 0 部に溶 解したものに前記ジアソニウム塩を加え、 1 0 ~ 1 5 ℃でカップリングする。一夜攪拌後生成した 沈殿を戸別し、乾燥すれば、 1 1 0.6 部の次式で 表わされる水溶性ジスアソ化合物が 得られた。

このジスアゾ化合物で染色されたポリピニルアル

- 12-

奥施例3~18.

式 (IIIa) または式 (IIIb) および式(N) で示される化合物として次表に示される化合物を用い、実施例 1,2 と同様な方法により式 (VI) に相当する水溶性ジスアソ化合物を製造した。表中色相、 lmax は、ともにポリビニルアルコールフィルムに染色したものについてである。

突旋例	■a 又は ■b の化合物	∀の化合物	色相	lmax (nm)
3	2ーメトキシー5ーアセ チルアミノアニリン	7 R	赤喉珠背色	608
.4.		. 工機 。	# .e	- 584
s.	a in the second	№フェニルJ酸	幹明青色	598
6	25ージメトキシアニリン	Nー(4ーアミノー3ー スルホフェル)7章	* e	560
7,	· •	Nー(4ーアミノー8ー スルホフェニル)3酸	鮮男育色	6 20
. 8	2ーエトキシー1ーナフ ナルフミンー6ースパホン酸	Y## 14. 1	森联青色	627
; 9	,	N-フェニルJ酸	# e	860
10	. *	3.酸。	鲜男育色	: 613

11.31

. .

実施例	Ea 又は Eb の化合物	Vの化合物	色相	lmax (nm)
11	25 ージメトキシアニリン	N-(4-メチルフェニ ル) J酸	19° 62	601
1 2	アニリン	NーメチルーNーフセチ ルJ酸	赤色	530
13	25ージメナルアニリン	N-ペンソイルJ政	赤色	538
14	3ークレイドアニリン	Nー(4ーアミノペンソ イル)3酸	育味 赤色	549
15	1ーナフチルアミンー 6 ースルホン酸	N-フェニルる数	市 色	615
16	2ーメトヤシー1ーナフチ ルアミンー6ースルホン酸	N-フェニルJ酸	# 2	661
17	1ーナフチルアミン	N-フェニル J酸	# e	625
18	アニリン	7 酸	#6 色	580

爽施例19.

実施例 1 で製造したジスアン化合物 1 0 1.7 部を水 3 0 0 0 部に容解し、 Cu SO4.5 H₂O の 2 0 多水溶液 1 3 7.5 部、N - メチルーN - エタノールアミン 5 0 部、 2 5 多アンモニア水 3 9.2 部を加え、 9 5 ℃で 4.5 時間反応させた。 少量の塩酸でこの反応液を pH 9.0 とし反応液に対して 3.0 多の

-15-

突 施 例	図a 又は Eb の化合物	Vの化合物	色相	(nm)
20	2ーエトキシー1ーナフチ ルアミソー6ースルホン酸	NーフェニルJ欧	森珠肯色	665
21	2ーメトキシー5ーウレ イドアニリン		双数色	630
22	2ーメトキシー5ーアセ チルア4ノアニリン		杂段色	632
2 3	25ージメトキシアニリン	NーフェニルJ酸	# # e	648

寒 施 例 2 4.

次式で表わされるジスアゾ化合物 1 9.1 部を水 1 0 0 部に溶解し、硫化ソーダ 3.1 部を加え 4 0

℃で2時間反応させた。

反応終了後、反応被に対して 5 多の食塩を加えて 塩析し炉別し、乾燥すると 1 7.6 部の次式で表わ される水溶性ジスアゾ化合物が得られた。

このジスアゾ化合物で染色されたポリピニルアルコールフィルムの最大吸収波長 (lmax)は 6 2 2 nm

特開昭60-156759(5)

食塩を加え、生成した沈殿を炉別、乾燥して次式で表わされる銅錯塩化合物 9 0 部を得た。

とのジスアゾ化合物で染色されたポリビニルアル ールフィルムの最大吸収波長(lmax) は 6 5 7 nm であり緑青色を呈した。

奥施例20~23.

式 (IIIa) または式 (IIIb) および式(Mで示される化合物として、次表に示される化合物を用いて実施例1.2 と同様にして式 (VI) に相当するジスアゾ化合物を製造し次に実施例1.9 と同様な方法で銅錯塩化する事によりそれらの銅錯塩化合物を製造した。表中色相、Amax はポリビニルアルコールフィルムに染色したものについてである。

-16-

であり緑青色を呈した。

奥施例 2 5 ~ 3 7.

式 (IIIa) または式 (IIIb) および式(Mで示される化合物として次表に示される化合物を用い式 (VI) に相当する水溶性シスアゾ化合物を製造し次いで実施。例24と同様な方法でニトロ 基をアミノ 基に登元した。色相、lmax はこれら化合物で染色したポリビニルアルコールフィルムについてのものである。

实施例	団。又は凹 _b の化合物	Vの化合物	色:	相	(max)
2 5	25 ージメトキシアニリン	r政	Ħ	ė	621
26	2ーメトキシー5ーメチ ルアニリン	•	Ħ	ė	619
27	,	NーフェニルJ酸	栄	ė	592
28	25ージメトキシアニリン	•	鮮明	7 色	606
2 9	2-エトキシー1-ナフチ ルアミンー6-スルホン 酸	r政	#	ė	641
30		NーフェニルJ酸	Ħ	ė	669
3 1	25 ージメトキシアニリン	N-(4-ヒドロキン-3-カ ルボキシフェニル) J酸	Ħ	e	623

突旋例	Ba又は Bbの化合物	V の化合物	色相	(mm)
3 2	25 ージメトキシアニリン	N~(4ーメチルフェニ 小)J改	市 色	622
33	25'ージェトキシアニリン	Nー(4ーカルポキシフェニル)J酸	# 'e	621
34	アニリン	Nー(4ーアミノペンプ イル)3世	青睐杂色	547
35	2ーメトキシー5ーアセ チルアミノアニリン	№キメナルJ微 🕟 .	市: 色	6,04
36	mートルイジン	NーアセチルJ酸	育味赤色	548
37	アニリン	r微	架 色	592

実施例38.

実施例 2 4 で製造したシスアゾ化合物 5.6 部を水 2 0 0 部に容解し 9 5 ℃まで加熱する。 こののに、 Cu SO4・5 H₂O 1.6 8 部、 2 5 多 アンモニア水 2.4 部を含有する水溶液 2 0 部 および Nーメテルー Nーエタノールアミン 5 部を加え、 9 5 ℃で 3 時間 反応させる。 反応終了後、 反応液に対 股を 1 0 多の食塩を加えて塩析し、生成した沈 殿を 水 別し、乾燥すると 4.5 部の 次式で表わされる 水溶性シスアゾ化合物が 得られた。

-19-

突然例	Ea 又は Eb の化合物	Vの化合物	色相	Amax (nm)
, 3 9	25ージメトキシアニリン	r 酰	森。,色	70,4
40	ネーメトキシー5ーメデ ルアニリン		,	672
41	2ーメトサン-5-ウレ イドアニリン	Nーフェニルる政		636
.42	2ーメトキシー5ーアセ ナルアイノアニリン	Nータナルる歌		616
43	25 ージメトキシアニリン	N-(ターヒドロキシエ ナル) J酸		635
441	2ーメトキシー5ーメナ ルアニリン・	N-フェニル3酸 …	, to *	622
4 5	: 25 ージメトキシアニリン	N-(4-ヒドロヤシー 3 ーカルボキンフェニル) J政		658
46		N-(4-メチルフェニル) J政		657
41	1	Nー(4 mカルボキシフェニル)J政	•	64'5
48	• • •	Nー(3ースルホフェニ ル)J歌		647
4 9	Nーメトギシー1ーナフチ: ルアミンー6ースルホン酸	Nーフェニルジ酸	•	675 :

このジスアゾ化合物で染色されたポリビニルアルコールフィルムの最大吸収波長 (Amax) は 650 mmであり、録育色を呈した。 実施例 39~49.

式 (IIIa) または (IIIb) および式(M)で表わされる化合物として次表に示される化合物を用い式 (VII) に相当する水溶性シスナゾ化合物を合成し更にこのものを実施例 2 4 と同様な方法で澄元して式 (VIII) に相当する化合物を得、更にこれを実施例 3 8 と同様な方法により銅錯塩化した。色相、Amax はこれらの化合物で染色したポリビ=ルアルコールフィルムについてのものである。

The second secon

-20-

実施例50

次式で表わされるジスアゾ化合物 2 1 部を水 1 0 0 0 部に容解し、

エチレンジアミンテトラ酢酸二ナトリウム塩(二水和物)13部を加え35℃で反応させる。反応終了後、水溶液容量に対して7%の食塩を加えて塩析する。生成した沈殿を炉別し、乾燥して1.7部の次式で表わされる水溶性ジスプゾ化合物を得

このシステゾ化合物で染色されたポリピニルアルコールフィルムの最大吸収波長(kmax)は 616 nm であり赤珠がかった育色を呈した。

特許出願人 日本化来株式会社

-22-

-21-

THE REPORT OF THE PROPERTY OF